

PATIËNTENKAART

▼ Abrocitinib

Versie 1.0
CIBI 002 december 2021

Uw naam:

Naam arts (die abrocitinib heeft voorgeschreven):

Telefoonnummer arts:

De datum waarop u begon met abrocitinib:

- Deze kaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie, die u moet weten voor u abrocitinib krijgt en tijdens uw behandeling met abrocitinib.
- Lees voor meer informatie de bijsluiter. De bijsluiter zit in elke verpakking van abrocitinib.
- Heeft u vragen? Neem contact op met uw arts of apotheker.

Houd deze kaart bij u. Laat deze kaart zien aan elke arts of apotheker die bij uw zorg betrokken is.

Risico op infecties

Gebruik abrocitinib niet als u een ernstige infectie heeft die nog niet (volledig) genezen is, zoals tuberculose.

Vertel het meteen aan uw arts als u:

- Tekenen van een infectie krijgt, zoals koorts, zweten, koude rillingen, spierpijn, hoesten of kortademigheid, bloed in uw slijm, gewichtsverlies, diarree of buikpijn, een brandend gevoel bij het plassen of wanneer u vaker moet plassen dan gewoonlijk, of wanneer u zich erg moe voelt.

- Klachten van een herpesinfectie (gordelroos) krijgt, zoals pijnlijke huiduitslag met blaren.
- Tuberculose heeft of heeft gehad, of als u dicht bij iemand bent geweest die tuberculose heeft.

Vaccins

- Vertel het aan uw arts of apotheker als u pasgeleden een vaccin (immunisatie) heeft gehad, of als u een vaccin moet krijgen. Sommige levende vaccins, zoals het gele koortsvaccin, het mazelenvaccin of het varicella-zostervaccin, mogen niet gegeven worden vlak voor of tijdens de behandeling met abrocitinib.

Bloedpropjes in de aderen (bekend als diep veneuze trombose) of in de longen (bekend als longembolie)

Vertel het meteen aan uw arts:

- Als u bloedpropjes (stolsels) heeft gehad in de aderen van uw benen (diep veneuze trombose) of in de longen (longembolie).
- Als u kortademig wordt, pijn op de borst krijgt of een pijnlijk, gezwollen been krijgt. Dit kunnen tekenen zijn van bloedpropjes in de aderen.

Bloedonderzoek

Uw arts zal vóór en tijdens uw behandeling met abrocitinib bloedonderzoek doen. Hiermee kan onder andere het vetgehalte (bijvoorbeeld cholesterol) in uw bloed gecontroleerd worden. Uw behandeling kan zo nodig worden aanpast.

Anticonceptie en zwangerschap

Abrocitinib mag NIET worden gebruikt tijdens de zwangerschap.

Kunt u zwanger worden? Gebruik effectieve anticonceptie tijdens de behandeling met abrocitinib en tot 1 maand na de laatste behandeling. Praat met uw arts over geschikte anticonceptiemethoden. Vertel het meteen aan uw arts als u zwanger wordt (of wilt worden) of als u denkt zwanger te zijn.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.pfizer.nl/product/cibinqo/armm.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.
Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).